©Derwent Information

Serine protease inhibitor for treatment of rough skin comprises solvent extract of Calophyllum brasiliense, Myrcia sphaerocarpa and/or Hyptis crenata

Patent Number : JP2001240551

International patents classification: A61K-035/78 A61K-007/00 A61K-007/48 A61P-017/02 A61P-043/00

· Abstract :

JP2001240551 A NOVELTY - A serine protease inhibitor comprises solvent extract of Calophyllum brasiliense, Myrcia sphaerocarpa and/or Hyptis crenata, as active ingredient.

DETAILED DESCRIPTION - An INDEPENDENT CLAIM is also included for an external skin preparation comprising the solvent extract, for improvement of rough skin.

ACTIVITY - Dermatological; antipsoriatic.

MECHANISM OF ACTION - Serine protease activation inhibitor; plasmin inhibitor; trypsin inhibitor.

Plasmin activity inhibition of methanol extract of Myrcia sphaerocarpa was evaluated by fibrin plate method. The solution (0.1%) showed plasmin inhibition activity of 61.7% and a 0.01% solution showed 24.7% inhibition.

USE - For use in facial cosmetics such as milky lotion, cream, pack, make-up cosmetics such as foundation, hair cosmetics, aroma cosmetics, and bath agent, for preventing and treating dermatological disorders such as dermatitis, psoriasis, permphigus, vulgaris, and congenital varicella.

ADVANTAGE - The inhibitor has excellent dry skin preventing and improving effect. The inhibitor has excellent serine protease antagonizing effect, with respective fibronolysis, plasmin such as plasminogen activator. (Dwg.0/0)

• Publication data:

Patent Family: JP2001240551 A 20010904 DW2002-06 A61K-

035/78 10p * AP: 2000JP-0052821 20000229 <u>Priority n</u>°: 2000JP-0052821 20000229

Covered countries: 1
Publications count: 1

* Accession codes : Accession N° : 2002-044397 [06] Sec. Acc. n° CPI : C2002-012779 • Patentee & Inventor(s):

Patent assignee: (SHIS) SHISEIDO CO LTD (HUMA-) ZH HUMAN SCI SHINKO ZAIDAN

• Update codes :

Basic update code: 2002-06

• Derwent codes :

Manual code: CPI: B04-A10 B14-D07C B14-N17 B14-R01 B14-R02 B14-R04 D08-

B D08-B09A

<u>Derwent Classes</u>: B04 D21 <u>Compound Numbers</u>: RA00GT-K

RA00GT-T RA00GT-U

Others:

Technology Abstract

TECHNOLOGY FOCUS
PHARMACEUTICALS - Preferred
Composition: The skin external preparation
comprises 0.005-20 weight% of the solvent

extract.

Keyword Index Terms

[1] 200757-0-0-0-CL; 200757-0-0-0-USE

UP4

2002-01

This Page Blank (uspto)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公園番号 特開2001-240551 (P2001-240551A)

(43)公開日 平成13年9月4日(2001.9.4)

(51) Int.Cl.'	讚別記号	ΡΙ	テーマコート*(参考)
A61K 35/7	8	A 6 1 K 35/78	C 4C083
			Q 4C088
7/0	0	7/00	K
7/4	6	7/48	
A61P 17/0	2	A 6 1 P 17/02	
	審查 請	R 未請求 請求項の数3 OL	(全 10 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧2000-52821(P2000-52821)	(71)出頭人 000001959	
		株式会社資生	堂
(22)出顧日	平成12年2月29日(2000.2.29)	東京都中央区	銀座7丁目5番5号
		(71)出顧人 598001179	
		財団法人ヒュ	ーマンサイエンス振興財団
		東京都中央区	日本橋小伝馬町13-4
		(72)発明者 小林 孝次	
		神奈川県横浜	市港北区新羽町1050番地 株
		式会社資生堂	第一リサーチセンター内
		(74)代理人 100098800	
		弁理士 長谷	川洋子
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 セリンプロテアーゼ活性阻害剤および肌荒れ改善用皮膚外用剤

(57)【要約】

【課題】 セリンプロテアーゼ、特にはプラスミン、プラスミノーゲンアクチベーター等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性変化に起因する種々の疾患、特に皮膚疾患、健常人の肌荒れ、荒れ性等の改善・予防に優れた効果を有するセリンプロテアーゼ活性阻害剤、および肌荒れ改善用皮膚外用剤を提供する。

【解決手段】 カロフィラム・ブラジリエンセ (Caloph yllum brasiliense Cambess.)、ミルキア・スファエロカルパ (Myrcia sphaerocarpa DC.)、およびヒプティス・クレナタ (Hyptis crenata Pohl ex Benth.)の中から選ばれる1種または2種以上の植物、あるいはその溶媒抽出物を含有するセリンプロテアーゼ活性阻害剤、および上記植物あるいはその溶媒抽出物を含有する肌荒れ改善用皮膚外用剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 カロフィラム・ブラジリエンセ (Caloph yllum brasilienseCambess.)、ミルキア・スファエロカルパ (Myrcia sphaerocarpa DC.)、およびヒプティス・クレナタ (Hyptis crenata Pohl ex Benth.)の中から選ばれる1種または2種以上の植物、あるいはその溶媒抽出物を含有する、セリンプロテアーゼ活性阻害剤。

【請求項2】 カロフィラム・ブラジリエンセ (Caloph yllum brasilienseCambess.)、ミルキア・スファエロカルパ (Myrcia sphaerocarpa DC.)、およびヒプティス・クレナタ (Hyptis crenata Pohl ex Benth.)の中から選ばれる1種または2種以上の植物、あるいはその溶媒抽出物を含有する、肌荒れ改善用皮膚外用剤。

【請求項3】 上記植物、あるいはその溶媒抽出物の配合量が0.005~20重量%である、請求項2記載の 肌荒れ改善用皮膚外用剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、セリンプロテアー ゼ活性阻害剤および肌荒れ改善用皮膚外用剤に関する。 さらに詳しくは、特にプラスミン (Plasmin) やプラス ミノーゲンアクチベーター (Plasminogen activator: P A) 等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活 性に対して優れた拮抗作用を有するセリンプロテアーゼ 活性阻害剤、および肌荒れに対して優れた改善・予防効 果を有する肌荒れ改善用皮膚外用剤に関する。本発明 は、プラスミン、PA等のセリンプロテアーゼの活性変 化が認められる種々の疾患を改善する製剤に適用され、 特に、患部において前記プラスミン、PA等のセリンプ ロテアーゼの活性変化が認められる接触性皮膚炎、乾 避、尋常性天疱瘡、先天性水疱瘡等の種々の皮膚疾患の 他、乾燥や洗浄剤等によって惹起される肌荒れ、荒れ性 に対して優れた改善・予防効果を有する製剤に有利に適 用される。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】従来より、皮膚疾患や肌荒れに対して改善・予防効果を有するものとして種々の治療薬、皮膚外用剤、化粧料等が知られている。これら従来の薬剤や化粧料等においては、有効成分として、消炎剤やアミノ酸、多糖、脂質等の他、抗炎症作用、あるいは高い保湿作用を有する各種動植物抽出エキスが、皮膚の炎症や角質層の水分の消失を防ぐ能力に優れているために用いられてきた。しかしながらいずれにおいてもその肌荒れ改善・予防効果は必ずしも十分ではなく、より優れた薬効剤の開発が期待されていた

【0003】一方、皮膚の正常な角化過程においては、 表皮細胞内のタンパク質分解酵素(プロテアーゼ)が重 要な役割を果たしていると考えられているが(Ogawa H., Yoshiike T., "Int. J. Dermatol."; 23, 1984) 、 近年、種々の皮膚疾患の病像形成には、特に、セリンプ ロテアーゼ(活性部位にセリン残基のあるプロテアー ゼ)、中でもプラスミン (Plasmin) やプラスミノーゲ ンアクチベーター (Plasminogen activator: PA) とい った繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性変 化が深く関与していることが明らかにされつつある。P Aはプラスミンの前駆体であるプラスミノーゲンに特異 的に働いて、それを活性なプラスミンに変換するセリン プロテアーゼである。このPAと皮膚疾患との関係につ いては、例えば、炎症性異常角化性疾患の代表である乾 癖では、その患部表皮の錯角化部位に強いPA活性が存 在すること (Haustein, "Arch. Klin. Exp. Dermato 1. "; 234, 1969) や、乾癬鱗屑から髙濃度の塩溶液を用 いてPAを抽出したという報告 (Fraki, Hopsu-Havu, "A rch. Dermatol. Res"; 256, 1976) がなされている。ま た、尋常性天疱瘡においては表皮細胞内で多量に産生さ れたPAが、細胞外に存在するプラスミノーゲンをプラ スミンに転換し、このプラスミンが細胞間結合物質を消 化することにより細胞間に組織液が貯留して表皮内水疱 が形成されることが、invitroの実験系のおいて明らか にされている (Morioka S. et al., "J. Invest. Dermat ol. ": 76, 1981) .

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、上記事情に鑑み鋭意研究を重ねた結果、プラスミンやプラスミノーゲンアクチベーター等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性変化に起因する種々の皮膚疾患、肌荒れ、荒れ性等の改善・予防には、これらセリンプロテアーゼの活性を阻害する製剤が有効であると考え、広く種々の物質についてセリンプロテアーゼ活性阻害作用を調べた結果、特定の植物抽出物が優れたセリンプロテアーゼ活性阻害作用を高べた結果、特定の植物抽出物が優れたセリンプロテアーゼ活性阻害作用を有していることを見出し、本発明を完成するに至った。

[0005]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明は、カロフィラム・プラジリエンセ(Calophyllum brasiliense Cambess.)、ミルキア・スファエロカルパ(Myrcia sph aerocarpa DC.)、およびヒプティス・クレナタ(Hyptis crenata Pohl ex Benth.)の中から選ばれる1種または2種以上の植物、あるいはその溶媒抽出物を含有するセリンプロテアーゼ活性阻害剤に関する。

【0006】また本発明は、上記の植物、あるいはその 溶媒抽出物を含有する肌荒れ改善用皮膚外用剤に関す る。

【0007】本発明者らが知る限りにおいて、上記植物抽出物のセリンプロテアーゼ活性阻害作用についての報告はこれまでにない。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳述する。

【0009】本発明に用いられるカロフィラム・ブラジリエンセ (Calophyllum brasiliense Cambess.) は、オトギリソウ科 (フクギ科) (Guttiferae、Hypericacea e) テリハボク属 (Calophyllum) に属する植物である。カロフィラム・ブラジリエンセ (C. brasiliense) は熱帯アメリカに分布し、サンタ・マリア (Santa Maria) ともいわれ、良材として知られる。またその樹脂はジャカレウーバ・バルサムまたはランディン・バルサムと呼ばれ、芳香があり、リューマチや潰瘍に用いる。

【0010】ミルキア・スファエロカルパ (Myrcia sph aerocarpa DC.) は、フトモモ科 (Myrtaceae) ミルキア 属 (Myrcia) に属する植物である。ミルキア・スファエロカルパ (M. sphaerocarpa) はブラジル、ギアナ、ペルー、パラグアイに分布する亜髙木で、その樹皮・葉は茶剤や煎剤として糖尿病に広く用いられ、植物インスリンの俗称がある。

【0011】ヒプティス・クレナタ (Hyptis crenata P ohl ex Benth.) は、シソ科 (Labiatae) イガニガクサ 属 (Hyptis) に属する植物である。ヒプティス・クレナタ (H. crenata) はブラジル特産の多年草で、その開花期の枝葉を煎剤として発汗、咳止め、さしこみに用いる。

【0012】以上のように、本発明に用いられる上記各植物は、種々の薬理活性が知られているが、いずれの植物においても、セリンプロテアーゼ活性阻害作用を有すること、およびそれに基づく肌荒れ改善作用を有していることは今まで知られておらず、今回、本発明者らが初めて見出したものである。

【0013】本発明に用いる上記各植物は、生のままでも乾燥したものでも使用することができるが、使用性、 製剤化等の点から乾燥粉末あるいは溶媒抽出物として用いることが好ましい。

【0014】上記植物の使用部位としては、葉、枝、花、根、果実、種子、樹皮など、各植物体の任意の部位を用いることができるが、特には下記部位がそれぞれ好ましく用いられる。

【0015】カロフィラム・ブラジリエンセ (C. brasi liense; Santa Maria) では樹皮を用いるのが好ましいが、他の部位を用いることもできる。

【0016】ミルキア・スファエロカルパ (M. sphaero carpa) では葉を用いるのが好ましいが、他の部位を用いることもできる。

【0017】ヒプティス・クレナタ (H. crenata) では 地上部 (茎、葉、果実の混合物) を用いるのが好ましい が、他の部位を用いることもできる。

【0018】上記各植物の抽出物は常法により得ることができ、例えば、上記各植物を抽出溶媒とともに浸漬または加熱還流した後、濾過し濃縮して得ることができる。抽出溶媒としては、通常抽出に用いられる溶媒であれば任意に用いることができ、例えば、水、メタノー

ル、エタノール、プロピレングリコール、1,3-ブチレングリコール、グリセリン等のアルコール類、含水アルコール類、クロロホルム、ジクロルエタン、四塩化炭素、アセトン、酢酸エチル、ヘキサン等の有機溶媒等を、それぞれ単独あるいは組み合わせて用いることができる。上記溶媒で抽出して得た抽出液をそのまま、あるいは濃縮したエキスを吸着法、例えばイオン交換樹脂を用いて不純物を除去したものや、ポーラスポリマー(例えばアンバーライトXAD-2)のカラムにて吸着させた後、メタノールまたはエタノールで溶出し、濃縮したものも使用することができる。また分配法、例えば水/酢酸エチルで抽出した抽出物等も用いられる。

【0019】このようにして得た上記各植物抽出物は、 安全性が高く、優れたセリンプロテアーゼ活性阻害作用 を有する。

【0020】なお、本発明において、「セリンプロテアーゼ活性阻害剤」は、活性部位にセリン残基のあるプロテアーゼに対し拮抗作用を有し、これらセリンプロテアーゼの活性発現を直接あるいは間接的に阻害する製剤を広く意味する。セリンプロテアーゼとしては、具体的にはトリプシン、キモトリプシン、トロンビン、プラスミン、組織型プラスミノーゲンアクチベーター、ウロキナーゼ型プラスミノーゲンアクチベーター、エラスターゼ等が例示される。本発明では中でも、プラスミン(Plasmin)やプラスミノーゲンアクチベーター(PA)等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼに対する活性発現を直接あるいは間接的に阻害する製剤に特に有効である。

【0021】本発明のセリンプロテアーゼ活性阻害剤は主として皮膚外用剤に用いられ、その場合の植物またはその抽出物の配合量は、外用剤全量中乾燥重量として0.005~20重量%配合するのが好ましく、特には0.01~10重量%である。0.005重量%未満ではセリンプロテアーゼ活性阻害効果、肌荒れ改善・予防効果が十分に発揮され難く、一方、20重量%を超えて配合してもさほど大きな効果の向上は認められず、また製剤化が難しくなるので好ましくない。

【0022】上記セリンプロテアーゼ活性阻害剤を皮膚外用剤に用いる場合、上記各植物抽出物に加えて、本発明の効果を損なわない範囲内で、通常化粧品や医薬品等の皮膚外用剤に用いられる他の成分、例えば保湿剤、酸化防止剤、油性成分、紫外線吸収剤、乳化剤、界面活性剤、増粘剤、アルコール類、粉末成分、色材、水性成分、水、各種皮膚栄養剤等を必要に応じて適宜配合することができる。

【0023】さらに、エデト酸ニナトリウム、エデト酸 三ナトリウム、クエン酸ナトリウム、ポリリン酸ナトリ ウム、メタリン酸ナトリウム、グルコン酸、リンゴ酸等 の金属封鎖剤、カフェイン、タンニン、ベラパミル、ト ラネキサム酸およびその誘導体、甘草抽出物、グラブリ ジン、カリンの果実の熱水抽出物、各種生薬、酢酸トコフェロール、グリチルリチン酸およびその誘導体またはその塩等の薬剤、ピタミンC、アスコルピン酸リン酸マグネシウム、アスコルピン酸グルコシド、アルブチン、コウジ酸等の美白剤、グルコース、フルクトース、マンノース、ショ糖、トレハロース等の糖類、レチノイン酸、レチノール、酢酸レチノール、パルミチン酸レチノール等のビタミンA誘導体類なども適宜配合することができる。

【0024】また、本発明を皮膚外用剤に用いる場合、外皮に適用される化粧料、医薬品、医薬部外品、特に好適には化粧料に広く適用することが可能であり、その剤型も、皮膚に適用できるものであればいずれでもよく、溶液系、可溶化系、乳化系、粉末分散系、水ー油二層系、水ー油一粉末三層系、軟膏、ゲル、エアゾール等、任意の剤型が適用される。

【0025】また、その使用形態も任意であり、例えば 化粧水、乳液、クリーム、パック等のフェーシャル化粧 料やファンデーションの他、メーキャップ化粧料、毛髪 用化粧料、芳香化粧料、浴用剤等に用いることができ る。

【0026】なお、上記の剤型および使用形態に本発明のセリンプロテアーゼ活性阻害剤が採り得る形態が限定されるものではない。

[0027]

【実施例】次に、実施例を挙げて本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明の技術範囲はこれら実施例により何 らに限定されるものではない。

【0028】実施例に先立ち、本発明に用いられる植物 抽出物のセリンプロテアーゼ活性阻害作用および肌荒れ 改善作用(実使用試験)に関する試験方法およびその評 価基準について説明する。

【0029】 I. セリンプロテアーゼ活性阻害作用試験本実施例では、セリンプロテアーゼの代表例として知られるプラスミンおよびトリプシンを用い、該プラスミン、トリプシンに対する活性阻害率を調べ、これによりセリンプロテアーゼ活性阻害作用評価を行った。

【0030】(1)試料の調製

表1に示すように、各植物をそれぞれ溶媒に浸漬し、抽 出液を得た。この抽出液を濃縮、乾留し、各植物抽出物 を得た。なお、溶媒への浸漬は常温で1週間程度行っ た。

【0031】この植物抽出物をそれぞれ、ジメチルスルホキシド (DMSO) に溶解し、濃度0.1%および0.01%溶液を作成した。これを用いて以下の実験を行った。

【0032】(2)プラスミン活性阻害作用の測定 フィブリン平板法にて阻害率%を求めた。すなわち1. 0%のプラスミノーゲン除去フィブリノーゲンを含むべ ロナール緩衝液(0.125モル/L-NaOHを含む 25ミリモル/Lバルビタール酸ナトリウム水溶液、p H7. 4) 6mLを9cmøシャーレに注ぎ、そこに 1. 0モル/L-CaClaをO. 2mLと25U/m LのトロンピンO. 1mLを加えて静かに混和し、1時 間放置した。フィブリノーゲンがフィブリンに変化する ことによって形成された平板上に、5U/mLのプラス ミンと被験物質を29:1の割合で混合した混合物を、 37℃で10分間保温した後20μL添加し、さらに3 7℃で18時間放置した。対照として被験試料の替わり にDMSOを用いて同様の操作を行い、その後、フィブ リンが溶解して形成された溶解円の面積を測定し、下記 の数1により繊維素溶解活性阻害率 (プラスミン活性阻 害率)を求めた。結果を表2に示す。

[0033]

【数1】阻害率(%) = [1-(被験試料の溶解円面積/対 照の溶解円面積)]×100

【0034】(3)トリプシン活性阻害作用の測定 カゼインを基質として阻害率を求めた。すなわち、2 m Lのリン酸緩衝液にトリプシン20μgを溶かし、これ に6.0%のカゼインを含む0.1Mリン酸緩衝液(p H7.4)を0.9 m L と、試料溶液0.1 m L を加え て37℃で10分間保温した。その後、5%のトリクロ 口酢酸3 m L を添加して室温に1時間放置し、3,50 0 r p mで15分間遠心した後、その上澄みの280 n mの吸光度を測定した。なお、以上の操作をTest

(T)、トリプシンの添加の順序をトリクロロ酢酸の後に変えたものをControl(C)、被験試料の代わりにDMSOを添加したものをStandard(S)、Standardのトリプシン添加の順序をトリクロロ酢酸の後に変えたものをBlank(B)とし、下記の数2によりトリプシン活性阻害率を求めた。結果を表1に示す。

[0035]

【数2】

阻客率(%)= [1-(T-C)/(S-B)] ×100

【0036】また、比較品として、高いプラスミン活性 阻害作用を有すると知られているザクロ(Pumica grana tuum)の果実(特開平8-12586号公報、等)のエ タノール抽出物についても、上記と同様の試験を行っ た。その結果を併せて表2に示す。

[0037]

【表1】

	植物抽出物	部位	抽出方法
試料 1	Calophyllum brasiliense抽出物	樹皮	ジクロロメタン抽出
試料2	Myrcia sphaerocarpa 抽出物	葉	メタノール抽出
試料3	Hyptis cremata 抽出物	地上部	メタノール抽出
試料 4	ザクロ (Pumica granatuum) 抽出物	果実	エタノール抽出

[0038]

【表2】

	試料最終濃度(%)	プラスミン活性 阻害率 (%)	トリプシン活性 阻害率(%)
	0. 1	35. 9	41. 2
試料 1	0.01	14. 6	19. 3
- 0.4-1 -	0. 1	61. 7	25. 3
試料 2	0.01	24. 7	11. 1
	0.1	43. 0	39. 5
試料3	0.01	14. 9	18. 8
試料4	0.1	28. 0	12. 9
(参考例)	0.01	10. 9	4. 9

【0039】表2から明らかなように、本発明品の各植物抽出物は、いずれも比較品のザクロ抽出物に比べ、高いセリンプロテアーゼ(プラスミン、トリプシン)活性阻害効果を有することがわかる。

【0040】 I I. 肌荒れ改善効果試験

(1) レプリカ法による実使用試験

試料として、表1に示す方法で得られた植物抽出物を含む表3に示すような本発明のローションと、すでに肌荒れに対する改善効果を有することが知られているムラサキイリス(Iris germanica)の根(特開昭62-61924号公報、等)の50%エタノール抽出物を配合した比較用ローションを用いて、人体パネルで肌荒れに対する改善効果を評価した。

【0041】すなわち、女性健常人(顔面)の肌のレプリカをレプリカ剤を用いて採取し、皮膚表面形態を顕微鏡(17倍)にて観察した。皮紋の状態および角層の剥離状態から下記の判定基準に基づいて肌荒れ評価1もしくは2と判断されたパネル60名を肌荒れパネルとし、10名ずつ6群に分け、1群ごとに各試料ローションを割り付けた。顔面に1日2回、4週間試料ローションを塗布させ、4週間後、再び上述のレプリカ法に従って肌の状態を観察し、下記の判定基準に従って評価した。結果を表4に示す。

[0042]

【表3】

	本発明品			比較品	
試 料	1	2	3	1	2
Calophyllum brasiliense 抽出物	2.0		_	-	
Myrcia sphaerocarpa 抽出物	-	2.0	-		
Hyptis crenata 抽出物	_	_	2.0	_	_
ムラサキイリス根 50%エタノール抽 出物	1	ı	_	2. 0	-
グリセリン	1. 0	1.0	1.0	1. 0	1. 0
1,3ープチレングリコール	4. 0	4. 0	4. 0	4. 0	4. 0
エタノール	7. 0	7. 0	7.0	7. 0	7. 0
ポリオキシエチレン (20 モル) オレ イルアルコール	0. 5	0. 5	0. 5	0. 5	0. 5
精製水	残 余	残余	残余	残余	残余

【0043】〈レプリカ判定基準〉

4: 皮溝、皮丘が鮮明

1: 皮溝、皮丘の消失、広範囲の角層のめくれが認められる

5: 皮溝、皮丘が鮮明で整っている

[0044]

2: 皮溝、皮丘が不鮮明、角層のめくれが認められる

【表4】

3: 皮溝、皮丘は認められるが、平坦

レプリカ評価	本 発 明 品			比較品		
	1	2	3	1	2	
1	0名	0名	0名	0名	1名	
2	2名	1名	1名	4名	5名	
3	3名	3名	4名	3名	4名	
4	3名	4名	3名	2名	0名	
5	2名	2名	2名	1名	0名	

【0045】表4の結果から明らかなように、本発明品

著な肌荒れ改善効果が認められた。

1~3のローションは比較品のローションと比較し、顕

[0046]

(実施例1) クリーム

** **= * * * * * * * * * * * * * * * *	
(配合成分)	(重量%)
(1) ステアリン酸	5. 0
(2) ステアリルアルコール	4.0
(3) イソプロピルミリステート	18.0
(4) グリセリンモノステアリン酸エステル	3. 0
(5) プロピレングリコール	10.0
(6) Calophyllum brasiliense (ジクロロメタン抽出物)	0.05
(7) 苛性カリ	0.2

(8) 里佩酸水系アトリリム	0. 01
(9)防腐剤	適量
(10) 香料	· 適量
(11) イオン交換水	残 余
(製法) (1 1)に(5)~(7)を加えて溶解し、加	
熱して70℃に保つ(水相)。(1)~(4)、(8)	ミキサーで均一に乳化し、よくかき混ぜながら30℃ま
~(10)を混合し加熱融解して70℃に保つ(油	で冷却する。
相)。水相に油相を徐々に加え、全部加え終わってから	[0047]
(実施例2) クリーム	Α
(配 合 成 分)	(重量%)
(1) ステアリン酸	2. 0
(2) ステアリルアルコール	7. 0
(3) 水添ラノリン	2. 0
(4) スクワラン	5. 0
(5) 2ーオクチルドデシルアルコー <i>/</i>	
(6) ポリオキシエチレン(25モル)	
セチルアルコールエーテル	3. 0
(7) グリセリンモノステアリン酸エ	
(8) プロピレングリコール	5. 0
(9)Hyptis crenata (メタノール抽	
(10)トラネキサム酸	0. 2
(11)亜硫酸水素ナトリウム	0.03
(12) エチルパラベン	0. 3
(13) 香料	適量
(14)イオン交換水	残 余
(製法) (14)に(8)を加え、加熱して70℃に保	え予備乳化を行い、ホモミキサーで均一に乳化した後、
つ (水相) 。 (1)~(7)、(9)~(1 3)を混合	よくかき混ぜながら30℃まで冷却する。
し加熱融解して70℃に保つ(油相)。水相に油相を加	
(実施例3) クリーム	•
(配合成分)	(重量%)
(1) 固形パラフィン	5. 0
(1) 国のパンティン	10.0
(3) ワセリン	15.0
	41.0
(4) 流動パラフィン	
(5) グリセリンモノステアリン酸エ	
(6) ポリオキシエチレン (20モル)	
ソルピタンモノラウリル酸エ	
(7)石けん粉末	0. 1
(8)硼砂	0. 2
(9)Myrcia sphaerocarpa(50%エタ	•
(10)亜硫酸水素ナトリウム	0.03
(11) エチルパラベン	0. 3
(12) 香料	適量
(13) イオン交換水	残 余
(製法) (13) に (7) 、 (8) を加え、加熱して7	後、ホモミキサーで均一に乳化し、よくかき混ぜながら
0℃に保つ (水相) 。 (1) ~ (6) 、 (9) ~ (1	
2) を混合し加熱融解して70℃に保つ(油相)。水相	
に油相をかき混ぜながら徐々に加え反応を行う。その	
(実施例4) 乳液	
(配合成分)	(重量%)

(8) 亜硫酸水素ナトリウム

0.01

(1)ステアリン酸	2. 5
(2) セチルアルコール	1. 5
(3) ワセリン	5. 0
(4)流動パラフィン	10.0
(5) ポリオキシエチレン(10モル)	
モノオレイン酸エステル	2. 0
(6) ポリエチレングリコール(15(3. 0
(7) トリエタノールアミン	1. 0
(8) カルボキシピニルポリマー	0.05
(「カーボポール941」、B.F.グッ	ドリッチ社)
(9) Calophyllum brasiliense (酢酸	エチル抽出物) 0.02
(10) 亜硫酸水素ナトリウム	0.01
(11) エチルパラベン	0. 3
(12) 香料	適量
(13) イオン交換水	残 余
(製法) (13) 少量部に(8) を溶解する(A相)。	に油相を加え予備乳化を行い、A相を加えホモミキサー
残りの(13)に(6)、(7)を加え、加熱溶解して	
70℃に保つ(水相)。(1)~(5)、(9)~(1	
2) を混合し加熱融解して70℃に保つ(油相)。水相	
(実施例5) 乳液	
(配合成分)	(重量%)
(1) マイクロクリスタリンワックス	1. 0
(2) ミツロウ	2. 0
(3) ラノリン	20.0
(4) 流動パラフィン	10.0
(5) スクワラン	5. 0
(5) ヘクソフン (6) ソルビタンセスキオレイン酸エス	
(7) ポリオキシエチレン (20モル)	
(7) かりオインエテレン (20セル) ソルピタンモノオレイン酸エ	
	7. 0
(8) プロピレングリコール	
(9) Myrcia sphaerocarpa (メタノー	
(10) トラネキサム酸	1. 0
(11) 亜硫酸水素ナトリウム	0. 01
(12) エチルパラベン	0. 3
(13) 香料	遊
(14) イオン交換水	残余
(製法) (14) に (8) を加え、加熱して70℃に保	
つ (水相)。(1)~(7)、(9)~(13)を混合	た後、よくかき混ぜながら30℃まで冷却する。
し加熱融解して70℃に保つ(油相)。油相をかき混ぜ	[0051]
(実施例6) ゼリー化粧料	0.2.
(配合成分)	(重量%)
(1) 95%エチルアルコール	10.0
(2) ジプロピレングリコール	15.0
(3) ポリオキシエチレン(50モル)	
オレイルアルコールエーテル	2. 0
(4) カルボキシピニルポリマー	0.05
(「カーボポール940」、B.F.グッ	・ドリッチ社)
(5) 苛性ソーダ	0. 15
(6) L-アルギニン	0. 1
(7)Calophyllum brasiliense(メタ	/ノール抽出物) 0.1

(8) 亜硫酸水素ナトリウム	0.	0 1
(9) エチルパラベン	0.	3
(10) 香料	適	盘
(11) イオン交換水	残	余
(製法)(11)に(4)を均一に溶解し、一方、 (6)で中和し増料	はする。	
(1) に (7) 、 (3) を溶解し、水相に添加する。次 【0052】		
いで(2)、(8)~(10)を加えた後、(5)、		
(実施例7) パック化粧料		
(配合成分)	(重量	(%)
(A相)		
ジプロピレングリコール	5.	0
ポリオキシエチレン(60モル)硬化ヒマシ油	5.	0
(B相)		
オリーブ油	5.	0
酢酸トコフェロール	Ο.	2
エチルパラベン	0.	2
香料	0.	2
(C相)		
亜硫酸水素ナトリウム	0.	03
ポリピニルアルコール(けん化度90、重合度2,000)	13.	0
エチルアルコール	7.	0
Hyptis crenata (乾燥粉末)	1.	0
精製水	残	余

(製法) A相、B相をそれぞれ均一に溶解し、A相にB相を加えて可溶化する。次いでここにHyptis crenata乾燥粉末を分散させたC相を加えた後、容器に充填する。【0053】実施例1~7はいずれも、優れたセリンプロテアーゼ活性阻害作用を有し、肌荒れ改善・予防効果に優れる。

[0054]

【発明の効果】以上詳述したように、本発明によれば、 セリンプロテアーゼ、特にはプラスミンやプラスミノー ゲンアクチベーター等の繊維素溶解系に関わるセリンプ ロテアーゼの活性に対して優れた拮抗作用を有するセリ

識別記号

式会社資生堂第一リサーチセンター内

ンプロテアーゼ活性阻害剤が提供される。本発明のセリンプロテアーゼ活性阻害剤は、プラスミン、PA等のセリンプロテアーゼの活性変化が認められる種々の疾患を改善する製剤に適用され、特に、患部において前記プラスミン、PA等の繊維素溶解系に関わるセリンプロテアーゼの活性変化が認められる接触性皮膚炎、乾癬、尋常性天疱瘡、先天性水疱瘡等の種々の皮膚疾患の他、乾燥や洗浄剤等によって惹起される肌荒れ、荒れ性に対して優れた改善、予防効果を有する皮膚外用剤に用いることができる。

テーマコート (参考)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

A 6 1 P 43/00 111 A 6 1 P 43/00 111 (72)発明者 佐竹 元吉 (72)発明者 海塩 健一 東京都世田谷区上用賀1番地18-1 国立 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株 医薬品食品衛生研究所内 式会社資生堂第一リサーチセンター内 (72)発明者 関田 節子 (72)発明者 大田 正弘 東京都世田谷区上用賀1番地18-1 国立 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株 医薬品食品衛生研究所内 式会社資生堂第一リサーチセンター内 (72) 発明者 吉田 雄三 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株

FΙ

F ターム(参考) 4C083 AA082 AA111 AA112 AA122 AB032 AB352 AC012 AC022 AC072 AC102 AC122 AC182 AC242 AC352 AC392 AC432 AC442 AC482 AC582 AC622 AD092 AD112 AD662 CC05 CC07 DD32 DD33 DD41 EE13 4C088 AB12 AB38 AB57 AC03 AC04 AC05 AC11 BA08 CA05 CA06 CA07 CA09 NA14 ZA89 ZC20